(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 13. Juli 2006 (13.07.2006)

PCT

$(10) \ Internationale \ Veröffentlichungsnummer \\ WO \ 2006/072367 \ A1$

- (51) Internationale Patentklassifikation:

 A61K 31/5377 (2006.01) A61K 9/28 (2006.01)

 A61K 9/20 (2006.01)
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/013337
- (22) Internationales Anmeldedatum:

13. Dezember 2005 (13.12.2005)

- (25) Einreichungssprache: Deutsch
- (26) Veröffentlichungssprache: Deutsch
- (30) Angaben zur Priorität: 10 2004 062 475.5

24. Dezember 2004 (24.12.2004) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER HEALTHCARE AG [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BENKE, Klaus [DE/DE]; Malteserweg 16, 51465 Bergisch Gladbach (DE). HENCK, Jan-Olav [DE/DE]; Am Krickerhof 8, 47877 Willich (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER HEALTHCARE AG; Law and Patents, Patents and Licensing, 51368 Leverkusen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: SOLID, ORALLY APPLICABLE PHARMACEUTICAL ADMINISTRATION FORMS CONTAINING RIVAROXA-BAN HAVING MODIFIED RELEASE
- (54) Bezeichnung: FESTE, ORAL APPLIZIERBARE PHARMAZEUTISCHE DARREICHUNGSFORMEN ENTHALTEND RI-VAROXABAN MIT MODIFIZIERTER FREISETZUNG
- (57) Abstract: The invention relates to solid, orally applicable pharmaceutical administration forms containing 5-chloro-N-({(5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophene carboxamide, having modified release, and to methods for the production thereof, to the use thereof as medicaments, to the use thereof for the prophylaxis, secondary prophylaxis and/or treatment of diseases, and to the use thereof for producing a medicament for the prophylaxis, secondary prophylaxis and/or treatment of diseases.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft feste, oral applizierbare, 5-Chlor-N-({(5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophencarboxamid enthaltende pharmazeutische Darreichungsformen mit modifizierter Freisetzung sowie Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Anwendung als Arzneimittel, ihre Verwendung zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen sowie ihre Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen.



FESTE, ORAL APPLIZIERBARE PHARMAZEUTISCHE DARREICHUNGSFORMEN ENTHALTEND RIVAROXABAN MIT MODIFIZIERTER FREISETZUNG

Die vorliegende Erfindung betrifft feste, oral applizierbare, 5-Chlor-N-({(5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophencarboxamid enthaltende pharmazeutische Darreichungsformen mit modifizierter Freisetzung sowie Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Anwendung als Arzneimittel, ihre Verwendung zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen sowie ihre Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen.

Unter modifiziert freisetzenden Darreichungsformen werden erfindungsgemäß solche Zubereitungen verstanden, deren Wirkstofffreisetzungscharakteristik nach der Einnahme bezüglich Zeit, Verlauf und/oder Ort im Magen-Darm-Trakt so eingestellt ist, wie sie nach Applikation konventioneller Formulierungen (z.B. orale Lösungen oder den Wirkstoff schnell freisetzende feste Darreichungsformen) nicht erreicht werden kann. Neben dem Begriff "modifizierte Freisetzung" werden häufig auch alternative Begriffe wie "retardierte", "verzögerte" oder "kontrollierte Freisetzung" verwendet. Diese sind vom Umfang der vorliegenden Erfindung ebenfalls mit umfasst.

10

15

20

25

30

Für die Herstellung modifiziert freisetzender pharmazeutischer Darreichungsformen sind verschiedene Methoden bekannt, siehe beispielsweise B. Lippold in "Oral Controlled Release Products: Therapeutic and Biopharmaceutic Assessment" Hrsg. U. Gundert-Remy und H. Möller, Stuttgart, Wiss. Verl.-Ges., 1989, 39-57.

5-Chlor-N-({(5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thio-phencarboxamid (I) ist ein niedermolekularer, oral applizierbarer Inhibitor des Blutgerinnungsfaktors Xa, der zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung verschiedener thrombo-embolischer Erkrankungen eingesetzt werden kann (siehe hierzu WO-A 01/47919, deren Offenbarung hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist). Wenn im Folgenden vom Wirkstoff (I) die Rede ist, so sind dabei alle Kristallmodifikationen und die amorphe Form von 5-Chlor-N-({(5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophencarboxamid (I) sowie die jeweiligen Hydrate, Solvate und Co-Kristallisate mit umfasst.

Bei Krankheiten, die über einen längeren Zeitraum behandelt werden müssen, oder zur längerfristigen Prophylaxe von Krankheiten ist es wünschenswert, die Häufigkeit der Einnahme von
Medikamenten so gering wie möglich zu halten. Dies ist nicht nur bequemer für den Patienten,
sondern es erhöht auch die Behandlungssicherheit (compliance), indem es die Nachteile unregelmäßiger Einnahmen vermindert. Die gewünschte Reduktion der Einnahmefrequenz, beispielsweise
von zweimal täglicher auf einmal tägliche Applikation, kann über eine Verlängerung der thera-

peutisch effektiven Plasmaspiegel durch modifizierte Wirkstofffreigabe aus den Darreichungsformen erreicht werden.

Nach Einnahme von Darreichungsformen mit modifizierter Wirkstofffreisetzung kann außerdem durch Glättung des Plasmaspiegelverlaufes (Minimierung des sogenannten peak-trough-Verhältnisses), also durch Vermeidung von hohen Plasmawirkstoffkonzentrationen, die häufig nach Gabe schnellfreisetzender Arzneiformen zu beobachten sind, das Auftreten unerwünschter, mit den Konzentrationsspitzen korrelierten Nebenwirkungen vermindert werden.

5

10

15

20

25

Insbesondere für die Dauertherapie oder -prophylaxe und Sekundärprophylaxe arterieller und/oder venöser thromboembolischer Erkrankungen (beispielsweise tiefe Venenthrombosen, Schlaganfall, Myokardinfarkt und Lungenembolie) ist es von Vorteil, den Wirkstoff (I) in einer Form zur Verfügung zu haben, die über eine modifizierte Wirkstofffreigabe zu einer Verringerung des peaktrough-Verhältnisses führt und eine einmal tägliche Applikation ermöglicht.

Bei der Formulierungsentwicklung sind weiterhin die physikalisch-chemischen und biologischen Eigenschaften des Wirkstoffes (I) zu berücksichtigen, beispielsweise die relativ geringe Wasserlöslichkeit (ca. 7 mg/L; 25°C), der relativ hohe Schmelzpunkt von ca. 230°C des Wirkstoffes (I) in der Kristallmodifikation, in der der Wirkstoff (I) bei der Herstellung nach dem in WO 01/47919 unter Beispiel 44 beschriebenen Weg erhalten wird und die im Folgenden als Modifikation I bezeichnet wird, und die Plasmahalbwertszeit von ca. 7 Stunden. Für die gewünschte einmal tägliche Applikatiopn sind demnach spezielle galenische Formulierungen notwendig, die den Wirkstoff (I) unter Berücksichtigung seiner physikochemischen und biologischen Eigenschaften modifiziert freisetzen.

In DE 10355461 sind pharmazeutische Darreichungsformen beschrieben, die den Wirkstoff (I) in hydrophylisierter Form enthalten. Bevorzugt sind dabei schnell freisetzende Tabletten, die gemäß USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) einen Q-Wert (30 Minuten) von 75 % besitzen.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass Darreichungsformen, die den Wirkstoff (I) mit bestimmter, definierter modifizierter Rate freisetzen, eine einmal tägliche Applikation bei vergleichsweise konstanten Plasmakonzentrationen ermöglichen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsformen mit modifizierter Freisetzung, enthaltend 5-Chlor-N-({(5.5)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophencarboxamid (I), dadurch gekennzeichnet, dass 80 % des Wirkstoffes (I) (bezogen auf die deklarierte Gesamtmenge des Wirkstoffes (I))

stoffes) über einem Zeitraum von mindestens 2 und höchstens 24 Stunden gemäß USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) freigesetzt werden.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden 80 % des Wirkstoffes (I) in einem Zeitraum von 4 bis 20 Stunden gemäß USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) freigesetzt.

5

10

20

30

Der Wirkstoff (I) kann in den erfindungsgemäßen pharmazeutischen Darreichungsformen in kristalliner Form oder in nicht-kristalliner amorpher Form vorliegen oder in Mischungen von kristallinen und amorphen Wirkstoffanteilen.

Enthalten die erfindungsgemäßen Darreichungsformen den Wirkstoff (I) in kristalliner Form, wird in einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung der Wirkstoff (I) in mikronisierter Form der Kristallmodifikation I eingesetzt. Hierbei besitzt der Wirkstoff (I) vorzugsweise eine mittlere Partikelgröße X₅₀ kleiner 10 μm, insbesondere kleiner 8 μm; sowie einen X₉₀-Wert (90 %-Anteil) kleiner 20 μm, insbesondere kleiner 15 μm.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung liegt im Fall der Verwendung von kristallinem Wirkstoff (I) der mikronisierte Wirkstoff (I) in hydrophylisierter Form vor, wodurch seine Lösegeschwindigkeit erhöht ist. Die Herstellung von hydrophylisiertem Wirkstoff (I) ist in DE 10355461, deren Offenbarung hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist, ausführlich dargestellt.

Vorzugsweise liegt der Wirkstoff (I) in den erfindungsgemäßen pharmazeutischen Darreichungsformen aber nicht in kristalliner Form sondern vollständig oder mit überwiegendem Anteil in
amorpher Form vor. Ein großer Vorteil der Amorphisierung des Wirkstoffes (I) ist die Erhöhung
der Wirkstofflöslichkeit und damit die Möglichkeit, die Absorptionsquote des Wirkstoffes (I),
insbesondere aus tieferen Darmabschnitten zu erhöhen.

Zur Amorphisierung des Wirkstoffes (I) sind verschiedene pharmazeutisch geeignete Herstellmethoden denkbar.

Hierbei ist die Lösemethode, bei der ein Wirkstoff und gegebenenfalls eingesetzte Hilfsstoff(e) gelöst und dann weiterverarbeitet werden, weniger gut geeignet, da der kristalline Wirkstoff (I) nur eine begrenzte Löslichkeit in pharmazeutisch geeigneten organischen Lösemitteln wie beispielsweise Aceton oder Ethanol aufweist und deshalb unverhältnismäßig große Lösemittelmengen verwendet werden müssen.

Die erfindungsgemäß bevorzugte Methode zur Amorphisierung des Wirkstoffes (I) ist das Schmelzverfahren, bei der ein Wirkstoff zusammen mit oder in einem oder mehreren geeigneten Hilfsstoffen geschmolzen wird.

Besonders bevorzugt ist dabei das Schmelzextrusionsverfahren [Breitenbach, J., "Melt extrusion: from process to drug delivery technology", European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics 54 (2002), 107-117; Breitenbach, J., "Feste Lösungen durch Schmelzextrusion – ein integriertes Herstellkonzept", Pharmazie in unserer Zeit 29 (2000), 46-49].

5

10

15

20

30

Durch Wahl einer geeigneten Rezeptur und geeigneter Herstellparameter ist bei diesem Verfahren sicherzustellen, dass der Wirkstoffabbau pharmazeutisch akzeptable Grenzen nicht überschreitet. Dies ist bei einem Schmelzpunkt von ca. 230°C des Wirkstoffes (I) in der Kristallmodifikation I eine schwierige Aufgabe, da in diesem hohen Temperaturbereich in der Regel signifikante Zersetzungsraten des Wirkstoffes und/oder der Hilfsstoffe zu erwarten sind.

Das Schmelzextrusionsverfahren zur Herstellung des Wirkstoffes (I) in amorpher Form wird erfindungsgemäß in Gegenwart eines Polymers wie beispielsweise Polyvinylpyrrolidone, Polyethylenglycole (PEG), Polymethacrylate, Polymethylmethacrylate, Polyethylenoxide (insbesondere wasserlösliche Polyethylenoxid-Harze wie z. B. POLYOXTM Water Soluble Resins, Dow), Polyoxyethylen-Polyoxypropylen-Blockcopolymere, Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymerisate oder eines Celluloseethers wie beispielsweise Hydroxypropylcellulose (HPC) oder eines Gemisches verschiedener Polymere wie beispielsweise Gemische von zwei oder mehr der genannten Polymere durchgeführt. Bevorzugtes Polymer ist dabei Hydroxypropylcellulose (HPC), Polyvinylpyrrolidon (PVP) oder ein Gemisch von HPC und PVP. Besonders bevorzugt ist das Polymer dabei Hydroxypropylcellulose (HPC) oder Polyvinylpyrrolidon (PVP).

Der Polymer-Anteil im Schmelzextrudat beträgt erfindungsgemäß vorzugsweise mindestens 50 % der Gesamtmasse des Schmelzextrudates.

Der Wirkstoff (I) liegt im Schmelzextrudat erfindungsgemäß vorzugsweise in einer Konzentration zwischen 1 und 20 %, bezogen auf die Gesamtmasse des Schmelzextrudates, vor.

Beim Schmelzextrusionsverfahren zur Herstellung des Wirkstoffes (I) in amorpher Form hat es sich als vorteilhaft erwiesen, einen oder mehrere pharmazeutisch geeignete Stoffe zur Erniedrigung der Schmelztemperatur des Wirkstoffes (I) bzw. als Weichmacher zuzusetzen, um den während des Extrusionsprozesses erfolgenden Wirkstoffabbau zu verringern und die Verarbeitung zu erleichtern.

Vorzugsweise werden diese pharmazeutisch geeigneten Stoffe erfindungsgemäß in einer Konzen-

5

PCT/EP2005/013337

WO 2006/072367

5

Vorzugsweise werden diese pharmazeutisch geeigneten Stoffe erfindungsgemäß in einer Konzentration von 2 bis 40 %, bezogen auf die Gesamtmasse des Schmelzextrudates zugesetzt.

Dafür geeignet sind beispielsweise Harnstoff, Polymere wie Polyvinylpyrrolidone, Polyethylen-glycole, Polymethacrylate, Polymethylmethacrylate, Polyoxyethylen-Polyoxypropylen-Blockco-polymere, Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymerisate oder Zuckeralkohole wie beispielsweise Erythritol, Maltitol, Mannitol, Sorbitol und Xylitol. Bevorzugt werden Zuckeralkohole eingesetzt. Durch Wahl geeigneter Herstellparameter ist dabei sicherzustellen, dass der Wirkstoff (I) möglichst vollständig in den amorphen Zustand überführt wird, um die Wirkstofflöslichkeit zu erhöhen.

Das durch Schmelzextrusionsverfahren gewonnene, den Wirkstoff (I) enthaltende Extrudat wird geschnitten, gegebenenfalls ausgerundet und/oder lackiert und kann beispielsweise zu einer Sachetformulierung weiterverarbeitet oder in Kapseln abgefüllt werden (multiple-unit Formulierungen). Eine weitere Möglichkeit besteht darin, das nach Schmelzextrusion erhaltene Extrudat nach dem Schneiden und Mahlen mit üblichen Tablettierhilfsstoffen zu mischen, zu Tabletten zu verpressen und diese gegebenenfalls anschließend noch zu lackieren (single-unit Formulierungen).

Verschiedene den Wirkstoff (I) modifiziert freisetzende, pharmazeutische orale Darreichungsformen können erfindungsgemäß eingesetzt werden. Ohne den Umfang der vorliegenden Erfindung zu beschränken, seien dafür beispielhaft und vorzugsweise genannt:

- 1. Tablettenformulierungen ("single-units") basierend auf Erosionsmatrix-Systemen
- 20 2. Multipartikuläre Darreichungsformen mit Erosions- und/oder diffusionskontrollierter Freisetzungskinetik wie Granulate, Pellets, Mini-Tabletten und daraus hergestellte Arzneiformen wie beispielsweise Sachets, Kapseln oder Tabletten
 - 3. Darreichungsformen basierend auf osmotischen Freisetzungssystemen

1. Tablettenformulierungen basierend auf Erosionsmatrix-Systemen

Die modifizierte Wirkstoffreisetzung erfolgt hierbei durch Formulierung des Wirkstoffes in einer erodierbaren Matrix aus einem oder mehreren löslichen Polymeren, wobei die Wirkstofffreisetzung abhängig ist von der Quell- und Auflöse- bzw. Erosionsrate der Matrix sowie der Lösegeschwindigkeit, Löslichkeit und Diffusionsrate des Wirkstoffes. Dieses Prinzip zur modifizierten Wirkstofffreigabe ist auch unter den Begriffen Erosionsmatrix- oder Hydrokolloidmatrix-System bekannt. Das Erosions-/Hydrokolloid-Matrix-Prinzip zur Modifizierung der Wirkstofffreisetzung pharmazeutischer Darreichungsformen ist beispielsweise beschrieben in:

6

WO 2006/072367

10

15

25

• Alderman, D.A., "A review of cellulose ethers in hydrophilic matrixes for oral controlled-release dosage forms", Int. J. Pharm. Tech. Prod. Mfr. <u>5</u> (1984), 1-9.

PCT/EP2005/013337

- Melia, C.D., "Hydrophilic matrix sustained release systems based on polysaccharide carriers", Critical Reviews in Therapeutic Drug Carrier Systems 8 (1991), 395-421.
- Vazques, M.J. et al, "Influence of technological variables on release of drugs from hydrophilic matrices", Drug Dev. Ind. Pharm. 18 (1992), 1355-1375

Die gewünschte Freisetzungskinetik kann beispielsweise über den Polymertyp, die Polymerviskosität, die Polymer- und/oder Wirkstoffpartikelgröße, das Wirkstoff-Polymer-Verhältnis sowie Zusätze weiterer pharmazeutisch üblicher Hilfsstoffe wie beispielsweise lösliche oder/und unlösliche Füllstoffe gesteuert werden.

Als Matrixbildner eignen sich im Rahmen der vorliegenden Erfindung zahlreiche Polymere, beispielsweise Polysaccharide und Celluloseether wie Methylcellulose, Carboxymethylcellulose, Hydroxyethylmethylcellulose, Ethylhydroxyethylcellulose, Hydroxyethylcellulose, wobei bevorzugt Hydroxypropylcellulose (HPC) oder Hydroxypropylmethylcellulose (HPMC) oder Gemische von Hydroxypropylcellulose und Hydroxypropylmethylcellulose eingesetzt werden.

Der Matrixbildner ist in den erfindungsgemäßen Tablettenformulierungen basierend auf Erosionsmatrix-Systemen vorzugsweise in einer Konzentration zwischen 10 und 95 %, bezogen auf die Gesamtmasse der Tablette enthalten.

Der Wirkstoff (I) ist in den erfindungsgemäßen Tablettenformulierungen basierend auf Erosions-20 matrix-Systemen vorzugsweise in einer Konzentration zwischen 1 und 50 %, bezogen auf die Gesamtmasse der Tablette enthalten.

Neben dem/den Polymer(en) zur Bildung der Erosions-(Hydrokolloid)matrix und dem Wirkstoff können den Tablettenformulierungen weitere dem Fachmann geläufige Tablettier-Hilfsstoffe zugesetzt werden (z.B. Bindemittel, Füllstoffe, Schmier-/Gleit-/Fließmittel). Die Tabletten können zudem mit einem Lack überzogen werden.

Geeignete Materialien für einen Lichtschutz- und/oder Farblack sind beispielsweise Polymere wie Polyvinylalkohol, Hydroxypropylcellulose und/oder Hydroxypropylmethylcellulose, gegebenenfalls in Kombination mit geeigneten Weichmachern wie beispielsweise Polyethylenglycol oder Polypropylenglycol und Pigmenten wie beispielsweise Titandioxid oder Eisenoxide.

Weiterhin als Materialien für die Herstellung eines Lackes geeignet sind beispielsweise wässrige Dispersionen, wie z. B. Ethylcellulose-Dispersion (z.B. Aquacoat, FMC) oder eine Poly(ethylacrylat, methylmethacrylat)-Dispersion (Eudragit NE 30 D, Röhm/Degussa). Außerdem können dem Lack Weichmacher und Netzmittel zugesetzt werden (z.B. Trietylcitrat oder Polysorbate), Anti-Klebemittel wie beispielsweise Talkum oder Magnesiumstearat und hydrophile Porenbildner wie beispielsweise Hydroxypropylmethyl-cellulose, Polyvinylpyrrolidon oder Zucker. Der Lack bewirkt im wesentlichen, dass es nach Applikation während der ersten ein bis maximal zwei Stunden zu einer Verzögerung der Wirkstofffreisetzung kommen kann.

5

15

30

Weiterhin als Materialien für die Herstellung eines Lackes geeignet sind Stoffe zur Erzielung einer Magensaftresistenz wie beispielsweise anionische Polymere auf Basis von Methacrylsäure (Eudragit L+S, Röhm/Degussa) oder Celluloseacetatphthalat.

Zur Herstellung von erfindungsgemäßen Tablettenformulierungen, enthaltend den Wirkstoff (I) in kristalliner oder überwiegend kristalliner Form eignen sich die üblichen, dem Fachmann bekannten Methoden wie Direkttablettierung, Tablettierung nach Trockengranulation, Schmelzgranulation, Extrusion oder Feuchtgranulation wie beispielsweise Wirbelschichtgranulation.

Vorzugsweise wird für die erfindungsgemäßen Tablettenformulierungen basierend auf Erosionsmatrix-Systemen der Wirkstoff (I) aber in amorpher oder überwiegend amorpher Form, insbesondere als Schmelzextrudat, eingesetzt, so dass der Wirkstoff (I) in der fertigen Formulierung in amorpher Form vorliegt.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Tablettenformulierung basierend auf Erosionsmatrix-Systemen, wobei vorzugsweise mit Hilfe der Schmelzextrusion ein den Wirkstoff (I) enthaltendes Extrudat hergestellt wird, welches dann gemahlen, mit weiteren dem Fachmann bekannten Tablettierhilfsstoffen (Matrixformer, Bindemittel, Füllstoffe, Schmier-/Gleit-/Fließmittel) gemischt und anschließend vorzugsweise mittels Direkttablettierung zu Tabletten verpresst wird, die abschließend mit einem Lack überzogen werden können.

2. Multipartikuläre Darreichungsformen wie Granulate, Pellets, Mini-Tabletten und daraus hergestellte Kapseln, Sachets und Tabletten

Neben den unter 1. beschriebenen so genannten "single-unit" (Einzelkörper)- Darreichungsformen sind für den Wirkstoff (I) auch multipartikuläre Darreichungsformen geeignet, deren modifizierte Wirkstofffreisetzung erosions-/diffusionskontrolliert erfolgt. Unter dem Begriff "multipartikuläre Darreichungsformen" werden erfindungsgemäß solche Formulierungen verstanden, die im

5

10

15

20

Gegensatz zu "single-units" (Tabletten) aus mehreren kleinen Partikeln wie Granulatkörnern, sphärischen Granulaten (Pellets) oder Minitabletten bestehen. Der Durchmesser dieser Partikel beträgt in der Regel zwischen 0,5 und 3,0 mm, vorzugsweise zwischen 1,0 und 2,5 mm.

Der Vorteil dieser multipartikulären Systeme im Vergleich zu den single-units besteht in einer meist geringer ausgeprägten intra- und interindividuellen Variabilität der Magen-Darm-Passage mit daraus resultierender geringerer Variabilität der Plasmaprofile und oft auch reduzierter Nahrungsmittelabhängigkeit (food effect), d. h. verringerte Unterschiede nach Gabe auf gefüllten bzw. nüchternen Magen. Die Granulate (Pellets) oder kleinformatigen Tabletten (Mini-Tabletten mit max. 3 mm Durchmesser) können in Kapseln abgefüllt oder als Sachet zubereitet werden. Eine weitere Möglichkeit besteht in der Weiterverarbeitung zu größeren Tabletten, die nach Kontakt mit Wasser/Magensaft durch schnellen Zerfall die Primärgranulate/-pellets freigeben.

Für die Herstellung multipartikulärer pharmazeutischer Darreichungsformen, enthaltend den Wirkstoff (I), eignen sich grundsätzlich alle unter 1. genannten Hilfsstoffe und Verfahren.

Bevorzugt wird dabei als Matrixformer ein Polymer aus der Gruppe der Celluloseether eingesetzt, insbesondere Hydroxypropylcellulose (HPC) oder Hydroxypropylmethylcellulose (HPMC) oder ein Gemisch von Hydroxypropylcellulose und Hydroxypropylmethylcellulose.

Das Polymer ist in den erfindungsgemäßen pharmazeutischen Darreichungsformen basierend auf multipartikulären Darreichungsformen vorzugsweise in einer Konzentration zwischen 10 und 99 %, insbesondere zwischen 25 und 95 %, bezogen auf die Gesamtmasse der Zusammensetzung enthalten.

Der Wirkstoff (I) ist in den erfindungsgemäßen pharmazeutischen Darreichungsformen basierend auf multipartikulären Darreichungsformen vorzugsweise in einer Konzentration zwischen 1 und 30 %, bezogen auf die Gesamtmasse der Zusammensetzung enthalten.

Für die Herstellung von Pellets, die den Wirkstoff (I) in kristalliner oder überwiegend kristalliner Form enthalten, ist insbesondere das Extrusions-/Spheronisierungs-Verfahren geeignet, welches beispielsweise in Gandhi, R., Kaul, C.L., Panchagnula, R., "Extrusion and spheronization in the development of oral controlled-release dosage forms", Pharmaceutical Science & Technology Today Vol. 2, No. 4 (1999), 160-170 beschrieben ist.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung enthalten die multipartikulären Darreichungsformen den Wirkstoff (I) in amorpher Form und werden dabei vorzugsweise mit Hilfe des Schmelzextrusionsverfahrens hergestellt.

Die Partikel/Pellets/Minitabletten können gegebenenfalls lackiert werden, beispielsweise mit wässrigen Dispersionen wie z. B. Ethylcellulose-Dispersion (z.B. Aquacoat, FMC) oder einer Poly(ethylacrylat, methylmethacrylat)-Dispersion (Eudragit NE 30 D, Röhm/Degussa). Außerdem können dem Lack Weichmacher und Netzmittel zugesetzt werden (z.B. Trietylcitrat oder Polysorbate), Anti-Klebemittel wie beispielsweise Talkum oder Magnesiumstearat und hydrophile Porenbildner wie beispielsweise Hydroxypropylmethylcellulose, Polyvinylpyrrolidon oder Zucker. Der Lack bewirkt im wesentlichen, dass es nach Applikation während der ersten ein bis maximal zwei Stunden zu einer Verzögerung der Wirkstofffreisetzung kommen kann.

Weiterhin als Materialien für die Herstellung eines Lackes geeignet sind Stoffe zur Erzielung einer Magensaftresistenz wie beispielsweise anionische Polymere auf Basis von Methacrylsäure (Eudragit L+S, Röhm/Degussa) oder Celluloseacetatphthalat.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind pharmazeutische Darreichungsformen, vorzugsweise Kapseln, Sachets oder Tabletten, enthaltend die oben beschriebenen multipartikulären Darreichungsformen.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen multipartikulären pharmazeutischen Darreichungsformen, wobei vorzugsweise durch Schmelzextrusion ein den Wirkstoff (I) in amorpher Form enthaltendes Extrudat erhalten wird. In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird durch Schneiden dieses Extrudatstranges und gegebenenfalls anschließendes Ausrunden direkt eine pelletförmige multipartikuläre Darreichungsform hergestellt. Die so erhaltenen Pellets können anschließend mit einem Lack überzogen werden und in Kapseln oder als Sachet abgefüllt werden.

3. Osmotische Freisetzungssysteme

5

10

15

20

25

30

Weitere geeignete Darreichungsformen, die den Wirkstoff (I) modifiziert freisetzen, basieren auf osmotischen Freisetzungssystemen. Hierbei werden Kerne, beispielsweise Kapseln oder Tabletten, vorzugsweise Tabletten, mit einer semipermeablen Membran umgeben, die mindestens eine Öffnung aufweist. Die wasserdurchlässige Membran ist für die Komponenten des Kerns undurchlässig, erlaubt aber den Eintritt von Wasser von außen über Osmose in das System. Das eingedrungene Wasser setzt dann über den entstehenden osmotischen Druck den Wirkstoff gelöst oder suspendiert aus der oder den Öffnung/en in der Membran frei. Die Gesamtwirkstofffreisetzung und die Freisetzungsrate können im Wesentlichen über die Dicke und Porosität der semipermeablen Membran, die Zusammensetzung des Kerns und die Anzahl und Größe der Öffnung/en gesteuert werden. Vorteile, Formulierungsaspekte, Anwendungsformen und Informationen zu Herstellverfahren sind u. a. in folgenden Publikationen beschrieben:

- Santus, G., Baker, R.W., "Osmotic drug delivery: a review of the patent literature", Journal of Controlled Release 35 (1995), 1-21
- Verma, R.K., Mishra, B., Garg, S., "Osmotically controlled oral drug delivery", Drug Development and Industrial Pharmacy 26 (7), 695-708 (2000)
- Verma, R.K., Krishna, D.M., Garg, S., "Formulation aspects in the development of osmotically controlled oral drug delivery systems", Journal of Controlled Release 79 (2002), 7-27
 - US 4,327,725, US 4,765,989, US 20030161882, EP 1 024 793.

Für den Wirkstoff (I) sind sowohl Einkammersysteme (elementary osmotic pump) als auch Zweikammersysteme (push-pull-Systeme) geeignet. Der Wirkstoff (I) kann in den osmotischen Systemen sowohl in kristalliner, vorzugsweise mikronisierter Form als auch in amorpher Form vorliegen oder in Mischungen mit kristallinen und amorphen Anteilen.

Die Hülle des osmotischen Arzneimittelfreisetzungssystems besteht sowohl beim Einkammersystem als auch beim Zweikammersystem aus einem wasserdurchlässigen, für die Komponenten des Kerns undurchlässigen Material. Solche Hüllmaterialien sind im Prinzip bekannt und beispielsweise beschrieben in der EP-B1-1 024 793, Seite 3-4, deren Offenbarung hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist. Erfindungsgemäß bevorzugt werden als Hüllmaterial Celluloseacetat oder Gemische von Celluloseacetat und Polyethylenglycol eingesetzt.

Auf die Hülle kann bei Bedarf ein Lack, beispielsweise ein Lichtschutz- und/oder Farblack aufgebracht werden. Geeignete Materialien hierfür sind beispielsweise Polymere wie Polyvinylalkohol, Hydroxypropylcellulose und/oder Hydroxypropylmethylcellulose, gegebenenfalls in Kombination mit geeigneten Weichmachern wie beispielsweise Polyethylenglycol oder Polypropylenglycol und Pigmenten wie beispielsweise Titandioxid oder Eisenoxide.

Beim osmotischen Einkammersystem enthält der Kern vorzugsweise:

25 • 2 bis 30 % Wirkstoff (I),

10

15

- 20 bis 50 % Xanthan,
- 10 bis 30 % eines Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymers,

wobei gegebenenfalls die Differenz zu 100 % durch einen oder mehrere zusätzliche Bestandteile gebildet wird, die ausgewählt sind aus der Gruppe von weiteren hydrophilen, quellbaren

Polymeren, osmotisch aktiven Zusätzen und pharmazeutisch üblichen Hilfsstoffen. Die Summe der Kernbestandteile beträgt 100 % und die %- Angaben beziehen sich jeweils auf die Gesamtmasse des Kerns.

Das osmotische Einkammersystem enthält als einen der wesentlichen Bestandteile des Kerns das hydrophile wasserquellbare Polymer Xanthan. Dabei handelt es sich um ein anionisches Heteropolysaccharid, das im Handel beispielsweise unter der Bezeichnung Rhodigel[®] (hergestellt durch Rhodia) erhältlich ist. Es liegt in einer Menge von 20 bis 50 %, bevorzugt von 25 bis 40 %, bezogen auf die Gesamtmasse der Kernbestandteile vor.

5

10

15

Ein weiterer wesentlicher Bestandteil des Kerns ist das Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymer. Dieses Copolymer ist an sich bekannt und kann mit beliebigen Mischungsverhältnissen der Monomere hergestellt werden. Das bevorzugt verwendete kommerziell erhältliche Kollidon[®] VA64 (hergestellt durch BASF) ist z.B. ein 60:40- Copolymerisat. Es weist im allgemeinen einen Gewichtsmittelwert des Molekulargewichts Mw, bestimmt durch Lichtstreuungsmessungen, von etwa 45.000 bis etwa 70.000 auf. Die Menge des Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymers im Kern beträgt 10 bis 30 %, bevorzugt 15 bis 25 %, bezogen auf die Gesamtmasse der Kernbestandteile.

Gegebenenfalls im Kern zusätzlich vorhandene hydrophile quellbare Polymere sind beispielsweise Hydroxypropylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose, Natriumcarboxymethylcellulose, Natriumcarboxymethylstärke, Polyacrylsäuren bzw. deren Salze.

Gegebenenfalls im Kern zusätzlich vorhandene osmotisch aktive Zusätze sind beispielsweise alle 20 wasserlöslichen Stoffe, deren Verwendung in der Pharmazie unbedenklich ist, wie z.B. die in Pharmakopöen oder in "Hager" und "Remington Pharmaceutical Science" erwähnten wasserlöslichen Hilfsstoffe. Insbesondere können wasserlösliche Salze von anorganischen oder organischen Säuren oder nichtionische organische Stoffe mit großer Wasserlöslichkeit wie z.B. Kohlehydrate, insbesondere Zucker, Zuckeralkohole oder Aminosäuren verwendet werden. Zum 25 Beispiel können die osmotisch aktiven Zusätze ausgewählt werden aus anorganischen Salzen wie Chloriden, Sulfaten, Carbonaten und Bicarbonaten von Alkali- oder Erdalkalimetallen, wie Lithium, Natrium, Kalium, Magnesium, Calcium sowie Phosphate, Hydrogen- oder Dihydrogenphosphate, Acetate, Succinate, Benzoate, Citrate oder Ascorbate davon. Des weiteren können Pentosen, wie Arabinose, Ribose oder Xylose, Hexosen, wie Glucose, Fructose, Galactose oder 30 Mannose, Disaccharide wie Sucrose, Maltose oder Lactose oder Trisaccharide wie Raffinose verwendet werden. Zu den wasserlöslichen Aminosäuren zählen Glycin, Leucin, Alanin oder Methionin. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt wird Natriumchlorid verwendet. Die osmotisch

aktiven Zusätze sind bevorzugt in einer Menge von 10 bis 30 %, bezogen auf die Gesamtmasse der Kernbestandteile enthalten.

Gegebenenfalls im Kern zusätzlich vorhandene pharmazeutisch übliche Hilfsstoffe sind beispielsweise Pufferstoffe wie Natriumbicarbonat, Bindemittel wie Hydroxypropylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose und/oder Polyvinylpyrrolidon, Schmiermittel wie Magnesiumstearat, Netzmittel wie Natriumlaurylsulfat und/oder Fließregulierungsmittel wie hochdisperses Siliziumdioxid.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung eines erfindungsgemäßen osmotischen Einkammersystems, wobei die Komponenten des Kerns miteinander vermischt werden, gegebenenfalls feucht oder trocken granuliert werden, anschließend tablettiert werden und der so entstandene Kern mit der Hülle beschichtet wird, die gegebenenfalls noch mit einem Lichtschutz- und/oder Farblack überzogen wird und die mit einer oder mehreren Öffnungen versehen wird.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden bei der Herstellung des osmotischen Einkammersystems die Kernkomponenten einer Feuchtgranulation unterzogen, da dieser Verfahrensschritt eine bessere Benetzbarkeit der Bestandteile des Tablettenkerns bewirkt, wodurch die eintretende Gastrointestinalflüssigkeit den Kern besser durchdringt, was vielfach zu einer rascheren und vollständigeren Freisetzung des Wirkstoffs führt.

Beim osmotischen Zweikammersystem besteht der Kern aus zwei Schichten, einer Wirkstoffschicht und einer Osmoseschicht. Ein derartiges osmotisches Zweikammersystem ist beispielsweise in DE 34 17 113 C 2, deren Offenbarung hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist, ausführlich beschrieben.

Die Wirkstoffschicht enthält vorzugsweise:

• 1 bis 40 % Wirkstoff (I),

5

10

15

20

• 50 bis 95 % von einem oder mehreren osmotisch aktiven Polymeren, vorzugsweise Polyethylenoxid mittlerer Viskosität (40 bis 100 mPa s; 5 %ige wässrige Lösung, 25°C; vorzugsweise gemessen mit einem geeigneten Brookfield Viskosimeter und einer geeigneten Spindel bei einer geeigneten Drehzahl, insbesondere mit einem Brookfield Viskosimeter Modell RVT und einer Spindel Nr. 1 bei einer Drehzahl von 50 U/min oder mit einem vergleichbaren Modell unter den entsprechenden Bedingungen (Spindel, Drehzahl)).

Die Osmoseschicht enthält vorzugsweise:

5

20

25

- 40 bis 90 % von einem oder mehreren osmotisch aktiven Polymeren, vorzugsweise Polyethylenoxid hoher Viskosität (5000 bis 8000 mPa s; 1 %ige wässrige Lösung, 25°C; vorzugsweise gemessen mit einem geeigneten Brookfield Viskosimeter und einer geeigneten Spindel bei einer geeigneten Drehzahl, insbesondere mit einem Brookfield Viskosimeter Modell RVF und einer Spindel Nr. 2 bei einer Drehzahl von 2 U/min oder mit einem vergleichbaren Modell unter den entsprechenden Bedingungen (Spindel, Drehzahl)).
- 10 bis 40 % eines osmotisch aktiven Zusatzes,
- wobei die Differenz zu 100 % in den einzelnen Schichten unabhängig voneinander jeweils durch einen oder mehrere zusätzliche Bestandteile in Form von pharmazeutisch üblichen Hilfsstoffen gebildet wird. Die %-Angaben beziehen sich jeweils auf die Gesamtmasse der jeweiligen Kernschicht.

Im Kern des osmotischen Zweikammersystems können die gleichen osmotisch aktiven Zusätze wie im oben beschriebenen Fall des Einkammersystems verwendet werden. Bevorzugt ist hierbei Natriumchlorid.

Im Kern des osmotischen Zweikammersystems können die gleichen pharmazeutisch üblichen Hilfsstoffe wie im oben beschriebenen Fall des Einkammersystems verwendet werden. Bevorzugt sind hierbei Bindemittel wie Hydroxypropylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose und/oder Polyvinylpyrrolidon, Schmiermittel wie Magnesiumstearat, Netzmittel wie Natriumlaurylsulfat und/oder Fließregulierungsmittel wie hochdisperses Siliziumdioxid sowie ein Farbpigment wie Eisenoxid in einer der beiden Schichten zur Differenzierung von Wirkstoff- und Osmoseschicht.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung des erfindungsgemäßen osmotischen Zweikammersystems, wobei die Komponenten der Wirkstoffschicht gemischt und granuliert werden, die Komponenten der Osmoseschicht gemischt und granuliert werden und anschließend beide Granulate auf einer Zweischichttablettenpresse zu einer Zweischichttablette verpresst werden. Der so entstandene Kern wird dann mit einer Hülle beschichtet, die Hülle wird auf der Wirkstoffseite mit einer oder mehreren Öffnungen versehen und anschließend gegebenenfalls noch mit einem Lack überzogen.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden bei der Herstellung des osmotischen Zweikammersystems sowohl die Komponenten der Wirkstoffschicht als auch die

Komponenten der Osmoseschicht jeweils trocken granuliert, insbesondere mit Hilfe der Walzen-

14

PCT/EP2005/013337

WO 2006/072367

5

15

30

Komponenten der Osmoseschicht jeweils trocken granuliert, insbesondere mit Hilfe der Walzengranulation.

Erfindungsgemäß bevorzugt sind aufgrund der physikalisch-chemischen Eigenschaften des Wirkstoffes (I) osmotische Zweikammersysteme (push-pull-Systeme), bei denen die Wirkstoffund Osmoseschicht getrennt vorliegen, beispielhaft und vorzugsweise als 2-Schichttablette formuliert. Die Vorteile gegenüber osmotischen Einkammersystemen sind hierbei die über einen längeren Zeitraum gleichmäßigere Freisetzungsrate sowie die Möglichkeit, den systembedingt notwendigen Wirkstoffüberschuss zu verringern.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Arzneimittel, enthaltend eine erfindungsgemäße feste, oral applizierbare, den Wirkstoff (I) enthaltende pharmazeutische Darreichungsform
mit modifizierter Freisetzung.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen festen, oral applizierbaren pharmazeutischen Darreichungsform mit modifizierter Freisetzung, enthaltend den Wirkstoff (I) zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen, insbesondere von arteriellen und/oder venösen thromboembolischen Erkrankungen wie Myocardinfarkt, Angina Pectoris (eingeschlossen instabile Angina), Reokklusionen und Restenosen nach einer Angioplastie oder aortokoronarem Bypass, Schlaganfall, transitorische ischämische Attacken, periphere arterielle Verschlusskrankheiten, Lungenembolien oder tiefen Venenthrombosen.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen festen, oral applizierbaren, den Wirkstoff (I) enthaltende pharmazeutischen Darreichungsform mit modifizierter Freisetzung, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen, insbesondere von arteriellen und/oder venösen thromboembolischen Erkrankungen wie Myocardinfarkt, Angina Pectoris (eingeschlossen instabile Angina), Reokklusionen und Restenosen nach einer Angioplastie oder aortokoronarem Bypass, Schlaganfall, transitorische ischämische Attacken, periphere arterielle Verschlusskrankheiten, Lungenembolien oder tiefen Venenthrombosen.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von 5-Chlor-N-({(5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophencarboxamid (I) zur Herstellung einer erfindungsgemäßen festen, oral applizierbaren pharmazeutischen Darreichungsform mit modifizierter Freisetzung.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von arteriellen und/oder venösen thromboembolischen Erkrankungen durch Verabreichung einer erfindungsgemäßen festen, oral applizierbaren, den Wirkstoff (I) enthaltende pharmazeutischen Darreichungsform mit modifizierter Freisetzung.

Die Erfindung wird nachstehend durch bevorzugte Ausführungsbeispiele näher erläutert, auf welche sie jedoch nicht eingeschränkt ist. Soweit nicht anders angegeben, beziehen sich nachstehend alle Mengenangaben auf Gewichtsprozente.

Experimenteller Teil

5

Soweit nicht anders angegeben, werden die im folgenden beschriebenen in vitro Freisetzungsuntersuchungen gemäß USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) durchgeführt. Die
Umdrehungsgeschwindigkeit des Rührers liegt bei 75 UpM (Umdrehungen pro Minute) in 900 ml
einer Pufferlösung von pH 6,8, die hergestellt wurde aus 1,25 ml ortho Phosphorsäure, 4,75 g
Citronensäuremonohydrat und 27,46 g Dinatriumhydrogenphosphatdihydrat in 10 l Wasser.
Gegebenenfalls wird der Lösung noch ≤ 1% Tensid, vorzugsweise Natriumlaurylsulfat zugegeben.
Tablettenformulierungen werden vorzugsweise aus einem sinker, entsprechend der japanischen
Pharmacopoeia freigesetzt.

10 1. Tablettenformulierungen basierend auf Erosionsmatrix-Systemen

1.1 Erosionsmatrixtablette enthaltend kristallinen Wirkstoff (I)

Beispielformulierung 1.1.1

Tablettenzusammensetzung in mg/Tablette

	Wirkstoff (I), mikronisiert	$25.0 \mathrm{mg}$
15	Mikrokristalline Cellulose	$10.0 \mathrm{\ mg}$
	Laktose Monohydrat	26.9 mg
	Hydroxypropylcellulose, Typ HPC-L (Nisso)	52.0 mg
	Hydroxypropylcellulose, Typ HPC-M (Nisso)	$10.0 \mathrm{\ mg}$
	Natriumlaurylsulfat	0.5 mg
20	Magnesiumstearat	0.6 mg
	Hydroxypropylmethylcellulose, 15 cp	1.8 mg
	Polyethylenglycol 3.350	0.6 mg
	Titandioxid	<u>0.6 mg</u>
		128.0 mg

25 Herstellung:

30

Eine Teilmenge Hydroxypropylcellulose Typ L und Natriumlaurylsulfat werden in Wasser gelöst. In diese Lösung wird der mikronisierte Wirkstoff (I) suspendiert. Die so hergestellte Suspension wird als Granulierflüssigkeit im Rahmen einer Wirbelschichtgranulation auf die Vorlage aus mikrokristalliner Cellulose, HPC-L und HPC-M und Laktose Monohydrat aufgesprüht. Nach Trocknung und Siebung (0.8 mm Maschenweite) des entstandenen Granulates wird Magnesiumstearat zugegeben und gemischt. Die so erhaltene pressfertige Mischung wird zu Tabletten mit

7 mm Durchmesser und einer Bruchfestigkeit von 50 bis 100 N verpresst. Die anschließende Lackierung der Tabletten erfolgt mit Titandioxid, das in einer wässrigen Lösung aus Hydroxy-propylmethylcellulose (15 cp) und Polyethylenglycol suspendiert ist.

Beispielformulierung 1.1.2

20

5 Tablettenzusammensetzung in mg/Tablette

	Wirkstoff (I), mikronisiert	25.0 mg
	Mikrokristalline Cellulose	10.0 mg
	Laktose Monohydrat	26.9 mg
	Hydroxypropylcellulose, Typ HPC-L (Nisso)	12.0 mg
10	Hydroxypropylcellulose, Typ HPC-M (Nisso)	50.0 mg
	Natriumlaurylsulfat	0.5 mg
	Magnesiumstearat	0.6 mg
	Hydroxypropylmethylcellulose, 15 cp	1.8 mg
	Polyethylenglycol 3.350	0.6 mg
15	Titandioxid	_0.6 mg
		128.0 mg

Die Herstellung erfolgt analog der Beispielformulierung 1.1.1

In vitro Freisetzung der Beipielformulierungen 1.1.1 und 1.1.2:

Zeit [min]		120	240	480	720	960
Freisetzung [%]	1.1.1	38	74	94	96	97
	1.1.2	14	32	66	89	98

Methode: USP-Paddle, 75 UpM, 900 ml Phosphat-Puffer pH 6.8 + 0.5 % Natriumlaurylsulfat, JP-sinker

1.2 Erosionsmatrixtablette enthaltend amorphen Wirkstoff (I)

Beispielformulierung 1.2

Tablettenzusammensetzung in mg/Tablette

Schmelzextrudat:

5	Wirkstoff (I), mikronisiert	30.0 mg
	Hydroxypropylcellulose, Typ HPC-M (Nisso)	210.0 mg
	Xylitol	60.0 mg
		300.0 mg

10	Tabletten:	\mathbf{A}	В	\mathbf{C}
	Schmelzextrudat, gemahlen	300.0 mg	300.0 mg	300.0 mg
	Mannitol (Pearlitol, Roquette)	195.0 mg	100.0 mg	
	Hydroxypropylcellulose (Typ HPC-L, Nisso)		-	95.0 mg
	Hydroxypropylmethycellulose (15 cp)		95.0 mg	123 104 004 P.O 00
15	Mikrokristalline Cellulose	50.0 mg		
	Hochdisperses Siliziumdioxid	2.5 mg	2.5 mg	2.5 mg
	(Aerosil 200, Degussa)			
	Magnesiumstearat	2.5 mg	2.5 mg	2.5 mg
		550.0 mg	500.0 mg	400.0 mg

20 Herstellung:

25

Mikronisierter Wirkstoff (I), Hydroxypropylcellulose und Xylitol werden gemischt und in einem Doppelschneckenextruder (Leistritz Micro 18 PH) mit einer Austrittsdüse von 2 mm Durchmesser verarbeitet. Die Mischung wird bei einer Temperatur von 195°C extrudiert (gemessen am Düsenaustritt). Der erhaltene Extrudatstrang wird in 1 bis 2 mm große Stücke geschnitten und anschließend in einer Prallmühle gemahlen.

Nach Siebung (0.63 mm) werden die weiteren Hilfsstoffe (siehe obige Tabelle) dem gemahlenen Extrudat zugemischt und diese Mischung zu Tabletten im Oblongformat 15 x 7 mm (A + B) bzw. 14 x 7 mm (C) verpresst.

WO 2006/072367		PCT/EP2005/013337
	19	

In vitro Freisetzung der Formulierungen 1.2 A bis C:

Zeit [min]		240	480	720	1440
Freisetzung [%]	A	30	63	83	95
	В	27	56	77	99
	C	23	45	64	98

Methode: USP-Paddle, 75 UpM, 900 ml Phosphat-Puffer pH 6.8, JP-sinker

5

10

Eine konventionelle, schnell freisetzende Tablette, in der die gleiche Wirkstoffmenge von 30 mg Wirkstoff (I) pro Tablette in mikronisierter kristalliner Form vorliegt, erzielt unter gleichen Bedingungen nur eine unvollständige Wirkstofffreisetzung: Nach 4 bis 6 Stunden ist dort ein Plateau mit lediglich ca. 33 % Wirkstofffreisetzung erreicht. Im Vergleich dazu zeigt die praktisch vollständige Wirkstofffreisetzung der Extrudatformulierungen A-C in dem tensidfreien Freisetzungsmedium eine sehr deutliche Erhöhung der Löslichkeit des Wirkstoffes (I). Dieses konnte durch die Überführung des Wirkstoffes (I) in den amorphen Zustand mittels Schmelzextrusionsverfahren erreicht werden.

2. Multipartikuläre Zubereitungen

2.1 Mini-Tabletten enthaltend kristallinen Wirkstoff (I)

Beispielformulierung 2.1

Tablettenzusammensetzung in mg/Minitablette

	Wirkstoff (I), mikronisiert	$0.50~\mathrm{mg}$
20	Hydroxypropylcellulose (Klucel HXF, Hercules)	5.91 mg
	Hydroxypropylcellulose (HPC-L, Nisso)	0.04 mg
	Natriumlaurylsulfat	0.01 mg
	Magnesiumstearat	<u>0.04 mg</u>
		6.50 mg

25 Herstellung:

Hydroxypropylcellulose Klucel HXF wird mit einer wässrigen Suspension von Wirkstoff (I) und Hydroxypropylcellulose Typ HPC-L und Natriumlaurylsulfat granuliert. Nach Trocknung und

Siebung des entstandenen Granulates wird Magnesiumstearat zugegeben und gemischt. Die so erhaltene pressfertige Mischung wird zu 2 mm-Minitabletten von 6.5 mg verpresst. Die Freisetzung einer zu 25 mg Wirkstoff (I) äquivalenten Menge der Minitabletten (50 Stück) ist nachfolgend aufgeführt:

5 <u>In vitro Freisetzung der Formulierung 2.1:</u>

Zeit [min]	240	480	720	1200
Freisetzung [%]	14	31	52	89

Methode: USP-Paddle, 75 UpM, 900 ml Phosphat-Puffer pH 6.8 + 0.5 % Natriumlaurylsulfat

10 2.2 Pellets enthaltend amorphen Wirkstoff (I)

Beispielformulierung 2.2.1

Zusammensetzung in mg pro 30 mg Einzeldosis Wirkstoff (I)

Schmelzextrudat

	Wirkstoff (I), mikronisiert	30.0 mg
15	Hydroxypropylcellulose, Typ Klucel HXF (Hercules)	510.0 mg
	Xylitol	<u>60.0 mg</u>
	•	$600.0~\mathrm{mg}$

Lackhülle

	Hydroxypropylmethylcellulose, 3 cp	15.0 mg
20	Magnesiumstearat	6.9 mg
	Poly(ethylacrylat, methylmethacrylat)-Dispersion 30 %	126.0 mg *
	(Eudragit NE 30 D, Röhm/Degussa)	
	Polysorbat 20	0.3 mg
		60.0 mg **

- 25 * entspricht 37.8 mg Lacktrockensubstanz
 - ** Lacktrockensubstanz

Herstellung:

5

15

Mikronisierter Wirkstoff (I), Hydroxypropylcellulose und Xylitol werden gemischt. 1.5 kg dieser Mischung werden in einem Doppelschneckenextruder (Leistritz Micro 18 PH) mit einer Austrittsdüse von 2 mm Durchmesser verarbeitet. Die Mischung wird bei einer Temperatur von 200°C extrudiert (gemessen am Düsenaustritt). Der erhaltene Extrudatstrang wird in 1,5 mm große Stücke geschnitten. Nach Siebung zur Abtrennung des Feinanteils werden die Pellets in der Wirbelschicht lackiert. Dazu wird eine wässrige Lackdispersion bestehend aus oben beschriebenen Komponenten und 20 %igem Feststoffanteil auf die Partikel gesprüht. Nach Trocknung und Siebung kann die Abfüllung der Pellets beispielsweise in Gläser, Sachetbeutel oder Hartgelatinekapseln erfolgen.

10 Beispielformulierung 2.2.2

Zusammensetzung in mg pro 30 mg Einzeldosis Wirkstoff (I)

Schmelzextrudat

Wirkstoff (I), mikronisiert	$30.0 \mathrm{\ mg}$
Hydroxypropylcellulose, Typ Klucel HXF (Hercules)	<u>570.0 mg</u>
	600.0 mg

Lackhülle

	Hydroxypropylmethylcellulose, 3 cp	15.0 mg
	Magnesiumstearat	6.9 mg
	Poly(ethylacrylat, methylmethacrylat)-Dispersion 30 %	126.0 mg *
20	(Eudragit NE 30 D, Röhm/Degussa)	
	Polysorbat 20	<u>0.3 mg</u>
	·	60.0 mg **

- * entspricht 37.8 mg Lacktrockensubstanz
- ** Lacktrockensubstanz

Herstellung: analog 2.2.1

Ein ähnliches Vorgehen/Verfahren zur Herstellung multipartikulärer Retardzubereitungen ist zwar in EP 1 113 787 beschrieben, allerdings mit dem Unterschied, dass in den hier beschriebenen Beispielen 2.2.1 und 2.2.2 der Wirkstoff (I) aufgrund geeigneter Prozessparameter in die amorphe Form überführt wird. Dadurch wird insbesondere eine Erhöhung der Wirkstofflöslichkeit erreicht:

in vitro Freisetzung der Formulierungen 2.2.1 und 2.2.2

Zeit [min]		240	480	720	1440
Freisetzung [%]	3.2.1	34	69	91	95
	3.2.2	30	57	80	94

Methode: USP-Paddle, 75 UpM, 900 ml Phosphat-Puffer pH 6.8

Darreichungsformen enthaltend den Wirkstoff (I) in kristalliner Form erzielen unter gleichen 5 Bedingungen nur eine Freisetzung von ca. 33 % (siehe auch die Diskussion bei den Freisetzungsergebnissen der Beispielformulierung 1.2)

3. Osmotische Systeme

3.1 Einkammersystem enthaltend kristallinen Wirkstoff (I)

Beispielformulierung 3.1

Tablettenzusammensetzung in mg/Tablette (deklarierter Gehalt = 30 mg/Tablette)

Kern

	Wirkstoff (I), mikronisiert	36.0 mg
	Xanthangummi (Rhodigel TSC, Rhodia)	100.0 mg
15	Copolyvidon (Kollidon VA 64, BASF)	$55.0 \mathrm{\ mg}$
	Natriumchlorid	55.0 mg
	Natriumbicarbonat	17.5 mg
	Natriumcarboxymethylstärke	23.0 mg
	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp)	10.0 mg
20	Natriumlaurylsulfat	0.5 mg
	Hochdisperses Siliziumdioxid (Aerosil 200, Degussa)	1.5 mg
	Magnesiumstearat	<u>1.5 mg</u>
		300.0 mg

23

Hülle (osmotische Membran)

Celluloseacetat 19.95 mg
Polyethylenglycol 400 1.05 mg
21.00 mg

5

10

Herstellung:

Xanthangummi, Copolyvidon, Natriumchlorid, Natriumbicarbonat und Natriumcarboxy-methylcellulose werden gemischt und anschließend mit einer wässrigen Suspension aus Wirkstoff (I) und Hydroxypropylmethylcellulose feucht granuliert. Nach Trocknung und Siebung werden Aerosil und Magnesiumstearat zugemischt und die so erhaltene pressfertige Mischung zu Tabletten mit 8 mm Durchmesser verpresst. Die Tablettenkerne werden mit einer acetonischen Lösung von Celluloseacetat und Polyethylenglycol beschichtet und getrocknet. Anschließend werden bei jeder Tablette zwei Öffnungen von je 1 mm Durchmesser mittels eines Handbohrers angebracht.

In vitro Freisetzung der Beispielformulierung 3.1

Zeit [min]	240	480	720	1440
Freisetzung [%]	21	54	72	90

Methode: USP-Paddle, 100 UpM, 900 ml Phosphat-Puffer pH 6.8 + 1.0 % Natriumlaurylsulfat, JP-sinker

3.2 Zweikammersystem enthaltend kristallinen Wirkstoff (I)

Beispielformulierung 3.2

Tablettenzusammensetzung in mg/Tablette (deklarierter Gehalt = 30 mg/Tablette)

20 Kern

Wirkstoffschicht

	Wirkstoff (I), mikronisiert	33.0 mg
	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp)	8.2 mg
	Polyethylenoxid *	122.2 mg
	Hochdisperses Siliziumdioxid (Aerosil 200, Degussa)	1.3 mg
25	Magnesiumstearat	<u>0.8 mg</u>
		165.5 mg

Osmoseschicht

	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp)	4.1 mg
	Natriumchlorid	23.9 mg
	Polyethylenoxid **	52.9 mg
	Eisenoxid rot	0.8 mg
5	Magnesiumstearat	0.2 mg
		81.9 mg

Hülle (osmotische Membran)

	Celluloseacetat	29.07 mg
10	Polyethylenglycol 400	_1.53 mg
		30.60 mg

- * Viskosität 5 %ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVT, Spindel Nr. 1, Drehzahl: 50 U/min): 40-100 mPa·s (z. B. POLYOXTM Water-Soluble Resin NF WSR N-80; Dow)
- 15 ** Viskosität 1 %ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVF, Spindel Nr. 2, Drehzahl: 2 U/min): 5000-8000 mPa·s (z. B. POLYOXTM Water-Soluble Resin NF WSR Coagulant; Dow)

Herstellung:

Die Komponenten der Wirkstoffschicht werden gemischt und trocken granuliert (Walzengranulation). Ebenso werden die Komponenten der Osmoseschicht gemischt und trocken granuliert (Walzengranulation). Auf einer Zweischichttablettenpresse werden beide Granulate zu einer Zweischichttablette (Durchmesser 8.7 mm) verpresst. Die Tabletten werden mit einer acetonischen Lösung von Celluloseacetat und Polyethylenglycol beschichtet und getrocknet. Anschließend wird bei jeder Tablette auf der Wirkstoffseite eine Öffnung von 0.9 mm Durchmesser mittels eines Handbohrers angebracht.

WO 2006/072367 PCT/EP2005/013337 25

In vitro Freisetzung der Beispielformulierung 3.2

5

Zeit [min]	240	480	720	1200
Freisetzung [%]	21	54	81	99

Methode: USP-Paddle, 100 UpM, 900 ml Phosphat-Puffer pH 6.8 + 1.0 % Natriumlaurylsulfat, JP-sinker

Patentansprüche

- 1. Feste, oral applizierbare, 5-Chlor-N-({(5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophencarboxamid (I) enthaltende pharmazeutische Darreichungsform mit modifizierter Freisetzung, dadurch gekennzeichnet, dass 80 % des Wirkstoffes (I) in einem Zeitraum von 2 bis 24 Stunden gemäß USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) freigesetzt werden.
- 2. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass 80 % des Wirkstoffes (I) in einem Zeitraum von 4 bis 20 Stunden gemäß USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) freigesetzt werden.
- 10 3. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff (I) in kristalliner Form vorliegt.
 - 4. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 3, enthaltend den Wirkstoff (I) in mikronisierter Form.
- 5. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 4, enthaltend den Wirkstoff (I) in hydrophylisierter Form.
 - 6. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff (I) in amorpher Form vorliegt.
 - 7. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff (I) über Schmelzextrusion amorphisiert wurde.
- Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass als Polymer bei der Schmelzextrusion Hydroxypropylcellulose (HPC) oder Polyvinylpyrrolidon (PVP) eingesetzt wird, der Polymer-Anteil im Schmelzextrudat mindestens 50 % beträgt und der Wirkstoff (I) im Schmelzextrudat in einer Konzentration von 1 bis 20 % vorliegt.
- 9. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein pharmazeutisch geeigneter Stoff in einer Konzentration von 2 bis 40 % als Weichmacher und/oder zur Erniedrigung der Schmelztemperatur des Wirkstoffes (I) zugesetzt wird.
- 10. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass der pharmazeutisch geeignete Zusatzstoff ein Zuckeralkohol ist.

27

- 11. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 1 oder 2, basierend auf einem Erosionsmatrix-System.
- 12. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff (I) in amorpher Form vorliegt.
- Pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 11 oder 12, enthaltend Hydroxypropylcellulose oder Hydroxypropylmethylcellulose oder Gemische von Hydroxypropylmethylcellulose als hydrophilen Matrixbildner.
- 14. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 11 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff (I) in einer Konzentration zwischen 1 und 50 % enthalten ist.
 - Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 11 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass mit Hilfe der Schmelzextrusion ein den Wirkstoff (I) enthaltendes Extrudat hergestellt wird, welches gemahlen, mit weiteren Tablettierhilfsstoffen gemischt und anschließend mittels Direkttablettierung zu Tabletten verpresst wird.

- 16. Multipartikuläre pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 1 oder 2.
- 17. Multipartikuläre pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff (I) in amorpher Form vorliegt.
- 20 18. Multipartikuläre pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 16 oder 17, enthaltend Hydroxypropylcellulose als hydrophilen Matrixbildner.
 - 19. Multipartikuläre pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass Hydroxypropylcellulose als hydrophiler Matrixbildner in einer Konzentration zwischen 10 und 99 % enthalten ist.
- 25 20. Multipartikuläre pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 16 bis 19, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff (I) in einer Konzentration zwischen 1 und 30 % enthalten ist.
- Multipartikuläre pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 16 bis 20, dadurch gekennzeichnet, dass der Durchmesser der Partikel zwischen 0,5 und 3,0 mm beträgt.

- 22. Multipartikuläre pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass der Durchmesser der Partikel zwischen 1,0 und 2,5 mm beträgt.
- 23. Pharmazeutische Darreichungsform enthaltend multipartikuläre pharmazeutische Darreichungsformen gemäß einem der Ansprüche 16 bis 22.
- 5 24. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 23 in Form einer Kapsel, eines Sachets oder einer Tablette.
 - Verfahren zur Herstellung einer multipartikulären pharmazeutischen Darreichungsform, wie in einem der Ansprüche 16 bis 22 definiert, dadurch gekennzeichnet, dass durch Schmelzextrusion ein den Wirkstoff (I) enthaltender Extrudatstrang hergestellt wird, der geschnitten wird.
 - 26. Verfahren gemäß Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass die nach Schneiden des Extrudatstranges erhaltenen Formkörper ausgerundet werden.
 - 27. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 25 oder 26, dadurch gekennzeichnet, dass die erhaltenen Formkörper lackiert werden.
- 15 28. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 1 oder 2, basierend auf einem osmotische Freisetzungssystem.
 - 29. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff (I) in amorpher Form vorliegt.
- 30. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 28 oder 29, bestehend aus einem osmotischen Einkammersystem umfassend einen Kern, enthaltend
 - 2 bis 30 % Wirkstoff (I),
 - 20 bis 50 % Xanthan,

- 10 bis 30 % eines Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymers,
- sowie eine Hülle, bestehend aus einem wasserdurchlässigen, für die Komponenten des Kerns undurchlässigen Material mit mindestens einer Öffnung.
 - Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 30, die im Kern zusätzlich Natriumchlorid als osmotisch aktiven Zusatz enthält.

- 32. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 30 oder 31, dadurch gekennzeichnet, dass die Hülle aus Celluloseacetat oder einem Gemisch von Celluloseacetat und Polyethylenglycol besteht.
- Verfahren zur Herstellung eines osmotischen Einkammersystems, wie in einem der Ansprüche 30 bis 32 definiert, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponenten des Kerns miteinander vermischt, granuliert und tablettiert werden, der so entstandene Kern mit einer Hülle beschichtet wird und die Hülle abschließend mit einer oder mehreren Öffnungen versehen wird.
- 34. Pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 28 oder 29, bestehend aus einem osmotischen Zweikammersystem umfassend einen Kern mit einer Wirkstoffschicht, enthaltend
 - 1 bis 40 % Wirkstoff (I),
 - 50 bis 95 % von einem oder mehreren osmotisch aktiven Polymeren,

und eine Osmoseschicht, enthaltend

15

- 40 bis 90 % von einem oder mehreren osmotisch aktiven Polymeren
 - 10 bis 40 % eines osmotisch aktiven Zusatzes,

sowie eine Hülle, bestehend aus einem wasserdurchlässigen, für die Komponenten des Kerns undurchlässigen Material mit mindestens einer Öffnung

- 20 Pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 34, die im Kern in der Wirkstoffschicht olyethylenoxid mit einer Viskosität von 40 bis 100 mPa 's (5 %ige wässrige Lösung, 25°C) als osmotisch aktives Polymer enthält und im Kern in der Osmoseschicht Polyethylenoxid mit einer Viskosität von 5000 bis 8000 mPa 's (1 %ige wässrige Lösung, 25°C) als osmotisch aktives Polymer enthält.
- Pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 34 oder 35, dadurch gekennzeichnet, dass die Hülle aus Celluloseacetat oder einem Gemisch von Celluloseacetat und Polyethylenglycol besteht.
 - 37. Verfahren zur Herstellung eines osmotischen Zweikammersystems, wie in einem der Ansprüche 34 bis 36 definiert, dadurch gekennzeichnet, dass
 - die Komponenten der Wirkstoffschicht gemischt und granuliert werden und

- die Komponenten der Osmoseschicht gemischt und granuliert werden,
- anschließend auf einer Zweischichttablettenpresse beide Granulate zu einer Zweischichttablette verpresst werden,
- der so entstandene Kern dann mit der Hülle beschichtet wird und

5

- die Hülle auf der Wirkstoffseite mit einer oder mehreren Öffnungen ersehen wird.
- Arzneimittel, enthaltend eine feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform mit einer modifizierten, wie in Anspruch 1 definierten Freisetzung des Wirkstoffes (I).
- Verwendung einer festen, oral applizierbaren, den Wirkstoff (I) enthaltende pharmazeutischen Darreichungsform mit modifizierter Freisetzung, wie in Anspruch 1 definiert, zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen.
- 40. Verwendung einer festen, oral applizierbaren, den Wirkstoff (I) enthaltende pharmazeutischen Darreichungsform mit modifizierter Freisetzung, wie in Anspruch 1 definiert, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen.
- 15 41. Verwendung nach Anspruch 39 oder 40 zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von thromboembolischen Erkrankungen.
- Verwendung nach Anspruch 41 zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Myocardinfarkt, Angina Pectoris, Reokklusionen und Restenosen nach einer Angioplastie oder aortokoronarem Bypass, Schlaganfall, transitorische ischämische Attacken, periphere arterielle Verschlusskrankheiten, Lungenembolien oder tiefen Venenthrombosen.
 - 43. Verwendung von 5-Chlor-*N*-({(5*S*)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophencarboxamid (I) zur Herstellung einer pharmazeutischen Darreichungsform, wie in Anspruch 1 definiert.
- Verfahren zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von thromboembolischen Erkrankungen durch Verabreichung einer festen, oral applizierbaren, den Wirkstoff (I) enthaltende pharmazeutischen Darreichungsform mit modifizierter Freisetzung, wie in Anspruch 1 definiert.

IMTERNATIONAL SEARCH REPORT

A. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/5377 A61K9/20 A61K9/2	8		
	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC		
~ · 	SEARCHED	tion symbols)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Minifilati de	ocumentation searched (classification system followed by classification $A61K$	don symbols)		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched	
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	I)	
EPO-In	ternal, BIOSIS, EMBASE, WPI Data, P	AJ, CHEM ABS Data		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	" .	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.	
	·			
Α	WO 03/035133 A (BAYER AKTIENGESE	•	1-44	
	PERZBORN, ELISABETH; KALBE, JOCH	•	,	
	LEDWOCH,) 1 May 2003 (2003-05-01 cited in the application claims 1-14)		
<u>_</u>		DED ET AL.		
Α	US 2003/153610 A1 (STRAUB ALEXAN 14 August 2003 (2003-08-14)	DER EI AL)	1–44	
,	cited in the application page 15, right-hand column, para claims 7,9-15	graph 3;		
		•		
		-/- -		
	•		,	
1	· · · · · ·			
		•	•	
	•			
X Furth	ner documents are listed in the continuation of Box C.	X See patent family annex.		
* Special c	ategories of cited documents :	"T" later document published after the inte	ernational filing date	
	ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	the application but	
	lered to be of particular relevance document but published on or after the international	invention		
filing d		"X" document of particular relevance; the ocument be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	be considered to cument is taken alone	
which '	is cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the	laimed invention	
"O" docume	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	cannot be considered to involve an induction document is combined with one or ments, such combination being obvious		
"P" docume	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	•	
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea		
2	0 March 2006	04/04/2006		
Name and n	nailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer		
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Young, A		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

	C(Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/EP200	
distribution of (14C)BAY 59-7939 - An oral, direct factor Xa inhibitor - In rat, dog and human" DRUG METABOLISM REVIEWS, vol. 36, no. Suppl. 1, August 2004 (2004-08), page 98, XP009063377 & 7TH INTERNATIONAL MEETING OF THE INTERNATIONAL SOCIETY FOR THE STUDY OF XENOBIOTICS; VANCOUVER, BC, CANADA; AUGUST 29-SEPTEMBER 02, 2004 ISSN: 0360-2532 the whole document A,P KUBITZA ET AL: "Safety, pharmacodynamics, and pharmacokinetics of single doses of BAY 59-7939, an oral, direct factor Xa inhibitor" CLINICAL PHARMACOLOGY & THERAPEUTICS, MOSBY-YEAR BOOK, ST LOUIS, MO, US, vol. 78, no. 4, October 2005 (2005-10), pages 412-421, XP005127187 ISSN: 0009-9236	· <u>·</u>			Relevant to claim No.
and pharmacokinetics of single doses of BAY 59-7939, an oral, direct factor Xa inhibitor" CLINICAL PHARMACOLOGY & THERAPEUTICS, MOSBY-YEAR BOOK, ST LOUIS, MO, US, vol. 78, no. 4, October 2005 (2005-10), pages 412-421, XP005127187 ISSN: 0009-9236	-	distribution of (14C)BAY 59-7939 - An oral, direct factor Xa inhibitor - In rat, dog and human" DRUG METABOLISM REVIEWS, vol. 36, no. Suppl. 1, August 2004 (2004-08), page 98, XP009063377 & 7TH INTERNATIONAL MEETING OF THE INTERNATIONAL SOCIETY FOR THE STUDY OF XENOBIOTICS; VANCOUVER, BC, CANADA; AUGUST 29-SEPTEMBER 02, 2004 ISSN: 0360-2532		1-44
	A,P	and pharmacokinetics of single doses of BAY 59-7939, an oral, direct factor Xa inhibitor" CLINICAL PHARMACOLOGY & THERAPEUTICS, MOSBY-YEAR BOOK, ST LOUIS, MO, US, vol. 78, no. 4, October 2005 (2005-10), pages 412-421, XP005127187 ISSN: 0009-9236		1-44
	*			
				,
	,			
				-

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP2005/013337

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
or	though claims 39, 41, 42 and 44 relate to a method for treatment of the human animal body the search was carried out and was based on the stated effects of compound or composition.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remarl	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

IMTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 03035133	 A	01-05-2003	BR	0213481 A	03-11-2004
MO 02033133	А	01 05 2005	CA	2464290 A1	01-05-2003
•			CN	1575189 A	02-02-2005
			DE	10152460 A1	08-05-2003
			EE	200400080 A	16-08-2004
		,	EP	1439869 A1	28-07-2004
			HR	20040456 A2	30-06-2005
		ı	HU	0401760 A2	28-12-2004
		ı	JP	2005506151 T	03-03-2005
		•	MA	26341 A1	01-10-2004
			MX	PA04003755 A	23-07-2004
			NO	20041984 A	13-05-2004
			NZ	532443 A	25-11-2005
			US	2005064006 A1	24-03-2005
			ZA	200402989 A	20-04-2005
	<u></u>	·	40 / 1 		
US 2003153610	A1	14-08-2003	AT	289605 T	15-03-2005
			AU	775126 B2	15-07-2004
1 ,			AU	2841401 A	09-07-2001
			AU	2004218729 A1	04-11-2004
			BG	106825 A	28-02-2003
			BR	0017050 A	05-11-2002
			CA	2396561 A1	05-07-2001
			CN	1434822 A	06-08-2003
			CZ	20022202 A3	13-11-2002
			DE	19962924 A1	05-07-2001
			EE	200200341 A	15-10-2003
		•	MO	0147919 A1	05-07-2001
			EP	1261606 A1	04-12-2002
			ES	2237497 T3	01-08-2005
			HR	20020617 A2	31-12-2004
			UH	0203902 A2	28-03-2003
			JP	2003519141 T	17-06-2003
			JP.	2005068164 A	17-03-2005
			MA	25646 A1	31-12-2002
-			MΧ	PA02006241 A	28-01-2003
			NO NZ	20023043 A 519730 A	14-08-2002 25-02-2005
		4	PL	355665 A1	25-02-2005
			PT	1261606 T	04-05-2004 29-07-2005
•			SK	9082002 A3	29-07-2005 01-04-2003
•			TR	200201636 T2	21-10-2002
			TR	200201636 TZ 200401314 T2	23-08-2004
			TW	200401314 12 226330 B	11-01-2005
			UA	73339 C2	11-01-2005 15-10-2002
			ZA	200204188 A	27-05-2003
•			1		<i>~ ,</i> —

A. KLASSI	Fizierung des anmeldungsgegenstandes A61K31/5377 A61K9/20 A61K9/28		<u>.</u>
	ternationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPC	
	RCHIERTE GEBIETE ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ole)	,
	A61K		
		·	•
Recherchier	te, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten Gebiet	e fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, BIOSIS, EMBASE, WPI Data, PA	J, CHEM ABS Data	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Α	WO 03/035133 A (BAYER AKTIENGESEL		1-44
;	PERZBORN, ELISABETH; KALBE, JOCHE LEDWOCH,) 1. Mai 2003 (2003-05-01		-
	in der Anmeldung erwähnt		
	Ansprüche 1-14		
Α	US 2003/153610 A1 (STRAUB ALEXAND	ER ET AL)	1-44
	14. August 2003 (2003-08-14) in der Anmeldung erwähnt		,
	Seite 15, rechte Spalte, Absatz 3	3;	
	Ansprüche 7,9-15		
	*	-/	
	,		
	·		
X Weit	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehme	en X Siehe Anhang Patentfamilie	
			internationalen Anmeldedatum
	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, iicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu	r zum Verständnis des der
"E" älteres	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist	
"L" Veröffei	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedei kann allein aufgrund dieser Veröffentlic erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	chung nicht als neu oder auf
ander	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedei kann nicht als auf erfinderischer Tätigk	utung; die beanspruchte Erfindung
ausge "O" Veröffe	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	: einer oder mehreren anderen
P" Veröffe	lenutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach leanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
2	0. März 2006	04/04/2006	
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epp nl,		. •
	Fax: (+31-70) 340-3016	Young, A	

(ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
A	WEINZ CORINNA ET AL: "Metabolism and distribution of (14C)BAY 59-7939 - An oral, direct factor Xa inhibitor - In rat, dog and human" DRUG METABOLISM REVIEWS, Bd. 36, Nr. Suppl. 1, August 2004 (2004-08), Seite 98, XP009063377 & 7TH INTERNATIONAL MEETING OF THE INTERNATIONAL SOCIETY FOR THE STUDY OF XENOBIOTICS; VANCOUVER, BC, CANADA; AUGUST 29-SEPTEMBER 02, 2004 ISSN: 0360-2532 das ganze Dokument	1-44		
A,P	KUBITZA ET AL: "Safety, pharmacodynamics, and pharmacokinetics of single doses of BAY 59-7939, an oral, direct factor Xa inhibitor" CLINICAL PHARMACOLOGY & THERAPEUTICS, MOSBY-YEAR BOOK, ST LOUIS, MO, US, Bd. 78, Nr. 4, Oktober 2005 (2005-10), Seiten 412-421, XP005127187 ISSN: 0009-9236 das ganze Dokument	1-44		
,				

Feld II Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1
Gemäß Artikei 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. χ Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Obwohl die Ansprüche 39, 41,42 und 44 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld III Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher-chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

In ationales Aktenzeichen PCT/EP2005/013337

	Recherchenbericht hrtes Patentdokument	:	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WC	03035133	A	01-05-2003	BR	0213481 A	03-11-2004
				CA	2464290 A1	01-05-2003
				CN	1575189 A	02-02-2005
				DE	10152460 A1	08-05-2003
				EE	200400080 A	16-08-2004
"				EP	1439869 A1	28-07-2004
				HR	20040456 A2	30-06-2005
				HU	0401760 A2	28-12-2004
				JP	2005506151 T	03-03-2005
*		•		MA	26341 A1	01-10-2004
			•	MX	PA04003755 A	23-07-2004
				NO	20041984 A	13-05-2004
				NZ	532443 A	25-11-2005
			•	US	2005064006 A1	24-03-2005
				ZA ————	200402989 A	20-04-2005
US	2003153610	A1	14-08-2003	AT	289605 T	15-03-2005
1	•			AU	775126 B2	15-07-2004
				AU	2841401 A	09-07-2001
				AU	2004218729 A1	04-11-2004
				BG	106825 A	28-02-2003
		•		BR	0017050 A	05-11-2002
				CA	2396561 A1	05-07-2001
				CN	1434822 A	06-08-2003
•			1	CZ	20022202 A3	13-11-2002
*				DE	19962924 A1	05-07-2001
				EE	200200341 A	15-10-2003
				WO	0147919 A1	05-07-2001
	ı			EP	1261606 A1	04-12-2002
				ES HR	2237497 T3 20020617 A2	01-08-2005 31-12-2004
ı				HU	0203902 A2	28-03-2003
	4	z		JP	2003519141 T	17-06-2003
		s.		JP	2005068164 A	17-03-2005
ı				MA	25646 A1	31-12-2002
		:	•	MX	PA02006241 A	28-01-2003
				NO	20023043 A	14-08-2002
				NZ	519730 A	25-02-2005
1			0	PL	355665 A1	04-05-2004
				PT	1261606 T	29-07-2005
				SK	9082002 A3	01-04-2003
				TR	200201636 T2	21-10-2002
				TR	200401314 T2	23-08-2004
				TW	226330 B	11-01-2005
				UA	73339 C2	15-10-2002
				ZA	200204188 A	27-05-2003